```
?S PN=DE 19615664
                1 PN=DE 19615664
      S1
?T S1/5
DIALOG(R) File 352: DERWENT WPI
(c) 2000 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
011537998
WPI Acc No: 1997-514479/199748
XRAM Acc No: C97-164489
  Hexavalent chromium-free red-green chromate layer - for corrosion
  protection of zinc. cadmium or aluminium surfaces
Patent Assignee: SURTEC PROD & SYSTEME OBERFLAECHENBEHAND (SURT-N)
Inventor: HULSER P: JANSEN R: PREIKSCHAT P: HUELSER P
Number of Countries: 077 Number of Patents: 005
Patent Family
                                                        Date
                                                                  Week
Patent No
               Kind
                      Date
                                Applicat No
                                                Kind
                 A1 19971023 DE 1015664
                                                                 199748 B
                                                      19960419
                                                 Α
DE 19615664
                                                      19970418
                                                                 199749
                     19971030
                               WO 97DE800
                                                 Α
WO 9740208
                                                                 199811
                                                      19970418
                     19971112
                                AU 9730873
AU 9730873
                 Α
                     19990414
                                EP 97925823
                                                      19970418
                                                                 199919
EP 907762
                 A1
                                WO 97DE800
                                                      19970418
                                                                 199951
                 II1
                    19991021
                               DE 97U2023891
                                                 u
                                                      19970418
DE 29723891
                                EP 97925823
                                                      19970418
Priority Applications (No Type Date): DE 1015664 A 19960419
Cited Patents: Jnl.Ref; DE 2166737: DE 4135524: EP 337411: EP 34040: GB
  2097024: SU 1781316: US 3843430
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                           Main IPC
                                        Filing Notes
                       9 C23C-022/48
DE 19615664
               A1
               A1 G 76 C23C-022/53
WO 9740208
   Designated States (National): AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY CA CH CN CU CZ DK EE ES FI GB GE GH HU IL IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV
    MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK TJ TM TR TT UA UG US
    UZ VN YU
    Designated States (Regional): AT BE CH DE DK EA ES F1 FR GB GH GR IE IT KE LS LU MC MW NL OA PT SD SE SZ UG
                                         Based on patent WO 9740208
                          C23C-022/53
 AU 9730873
                Α
                                         Based on patent WO 9740208
                A1 G
                          C23C-022/53
   907762
    Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
    MC NL PT SE
                                           application EP 97925823
 DE 29723891
                          C23C-022/48
 Abstract (Basic): DE 19615664 A
          A novel hexavalent chromium-free chromate layer, for zinc, cadmium
     or aluminium surfaces, provides a salt spray test (DIN 50021 SS)
     corrosion resistance of at least 100 hrs. until initial attack (as
     defined by DIN 50961, section 10). Preferably, the layer provides a
     greenish red-green iridescent colour on zinc and is more than 100 nm
     thick. Also claimed is a process for producing Cr(VI)-free chromate
     layers, providing at least the corrosion protection of conventional
     Cr(VI)-free yellow chromated layers, by contacting a zinc, cadmium or
     aluminium surface with a solution of one or more Cr(III) complexes and
     one or more salts, the novelty being that the Cr(III) complex
     concentration is higher than that of a conventional trivalent blue
     chromating solution and/or the Cr(III) complex employed has faster
      ligand exchange kinetics than the fluoride exchange kinetics of Cr(III)
     fluoro-complexes. Further claimed are (i) a concentrate for production
     of a passivating solution for non-noble metal (e specially Zn. Cd or
     Al) surfaces, the passivating component being Cr(III) in the form of
     one or more complexes having faster ligand exchange kinetics than the fluoride exchange kinetics of Cr(III) fluoro-complexes: (ii) a
      passivating bath for passivating metal (especially Zn, Cd or Al)
      surfaces, the bath containing 5-100 g/l Cr(III) as passivating
     component; (iii) a method of passivating metal (especially Zn. Cd or Al) surfaces using the above bath; and (iv) a passivation layer
      obtained by the above method.
          ADVANTAGE - The process permits the production of highly corrosion
      protective, thick chromate layers which are free from toxic and
      carcinogenic Cr(VI) and which have a high chromium content.
          Dwg. 0/0
 Title Terms: HEXAVALENT: CHROMIUM: FREE: RED: GREEN: CHROMATE: LAYER:
    CORROSION: PROTECT: ZINC: CADMIUM: ALUMINIUM: SURFACE
 Derwent Class: M14
  International Patent Class (Main): C23C-022/48: C23C-022/53
  International Patent Class (Additional): C23C-022/34: C23C-022/56:
    C23C-022/73
```

Page 1 / 1

File Segment: CPI

Dialog, emt

d': " " .



(51) Int. Cl.6:

C 23 C 22/48

C 23 C 22/56 C 23 C 22/53 C 23 C 22/73

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

Offenlegungsschrift

@ DE 196 15 664 A 1



DEUTSCHES

(21) Akt nzeichen:

196 15 664.5

Anmeldetag:

19. 4.96

43) Offenlegungstag:

PATENTAMT

(7) Anmelder:

(74) Vertreter:

(72) Erfinder:

Trebur, DE

DE

DE

DE

DE

23. 10. 97

GB US US US US	14 61 244 43 84 902 43 59 348 43 59 346 43 59 345 43 49 392	
US	41 26 490	
US	39 32 198 25 59 878	
US EP	00 34 040 A1	

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

(5) Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht zu ziehende Druckschriften: 32 13 384 C2

29 00 099 B2

34 23 990 A1

30 38 699 A1

SurTec Produkte und Systeme für die

Kuhnen, Wacker & Partner, Patent- und

Rechtsanwälte, 85354 Freising

Oberflächenbehandlung GmbH, 65468 Trebur, DE

Hülser, Peter, 65468 Trebur, DE; Jansen, Rolf, 65468

- (S) Chrom(VI) freie Chromatschicht sowie Verfahren zu ihrer Herstellung
- Chrom(VI)freie Chromatschicht für Zink- und Zinklegierungsoberflächen, wobei sie im Salzsprühtest nach DIN 50021 SS bis Erstangriff nach DIN 50961 Kapitel 10 einen Korrosionsschutz von mindestens 100 Stunden aufweist und wobei sie im wesentlichen chrom(VI)frei erhältlich ist.

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Chrom(VI)freie Chromatschichten gemäß Anspruch 1, ein Verfahren zu deren Herstellung gemäß Anspruch 4, ein Konzentrat gemäß Anspruch 7, ein Passivierungsbad gemäß Anspruch 11, ein Verfahren zur Passivierung gemäß Anspruch 17 sowie eine Passivschicht gemäß Anspruch 21.

Metallische Werkstoffe insbesondere Eisen und Stahl werden verzinkt oder verkadmet, um sie vor korrosiven Umwelteinflüssen zu schützen. Der Korr sionsschutz des Zinks beruht darauf, daß es noch unedler ist als das Grundmetall und deshalb den korrosiven Angriff zunächst ausschließlich auf sich zieht, es fungiert als Opferschicht. Das Grundmetall des betreffenden verzinkten Bauteils bleibt unversehrt, solange es noch durchgehend mit Zink bedeckt ist, und die mechanische Funktionalität bleibt über längere Zeiträume erhalten als bei unverzinkten Teilen. Dicke Zinkschichten gewähren natürlich einen höheren Korrosionsschutz als dünne Schichten der korrosive Abtrag von dicken Schichten dauert eben länger.

Der korrosive Angriff auf die Zinkschicht ihrerseits kann durch das Aufbringen einer Chromatierung stark verzögert werden, und somit wird auch die Grundmetallkorrosion noch weiter hinausgezögert als durch eine Verzinkung alleine. Der Korrosionsschutz durch das Schichtsystem Zink/Chromatierung ist erheblich höher als nur durch eine gleichdicke Zinkschicht. Ferner wird durch eine Chromatierung auch die optische Beeinträchtigung eines Bauteils durch Umwelteinflüsse hinausgezögert — auch die Korrosionsprodukte von Zink, der sogenannte Weißrost, wirken sich störend auf das Aussehen eine Bauteils aus.

Die Vorteile einer aufgebrachten Chromatierung sind so groß, daß fast jede galvanisch verzinkte Oberfläche zusätzlich auch chromatiert wird. Der Stand der Technik kennt vier nach ihren Farben benannte Chromatierungen, die jeweils durch Behandeln (Tauchen, Spritzen, Rollen) einer verzinkten Oberfläche mit der entsprechenden wäßrige Chromatierungslösung aufgebracht werden. Ferner sind Gelb- und Grünchromtierungen für Aluminium bekannt, die auf analoge Weise hergestellt werden. Es handelt sich jedenfalls um unterschiedlich dicke Schichten aus im wesentlichen amorphem Zink/Chromoxid (bzw. Aluminium/Chromoxid) mit unstöchiometrischer Zusammensetzung, einem gewissen Wassergehalt und eingebauten Fremdionen.

Bekannt und nach DIN 50960 Teil 1 in Verfahrensgruppen eingeteilt sind:

50

1 Farblos- und Blauchromatierungen, Gruppen A und B

Die Blauchromatierungsschicht ist bis zu 80 nm dick, schwach blau in der Eigenfarbe und weist je nach Schichtdicke eine durch Lichtbrechung erzeugte goldene, rötliche, bläuliche, grünliche oder gelbe Irisierfarbe auf. Sehr dünne Chromatschichten fast ohne Eigenfarbe werden als Farbloschromatierungen (Gruppe A) eingestuft. Die Chromatierungslösung kann in beiden Fällen sowohl aus sechswertigen als auch aus dreiwertigen Chromaten sowie Gemischen aus beiden, ferner aus Leitsalzen und Mineralsäuren bestehen. Es gibt fluoridhaltige und fluoridfreie Varianten. Die Anwendung der Chromatierungslösungen erfolgt bei Raumtemperatur. Der Korrosionsschutz von unverletzten Blauchromatierungen beläuft sich auf 10—40 h im Salzsprühschrank nach DIN 50021 SS bis zum ersten Auftreten von Korrosionsprodukten. Die Mindestforderung für die Verfahrensgruppen A und B nach DIN 50961 Kapitel 10 Tabelle 3 beträgt 8 h für Trommelware und 16 h für Gestellware.

2 Gelbehromatierungen, Gruppe C

Die Gelbehromatierungsschicht ist etwa 0,25—1 μm dick, goldgelb gefärbt und häufig stark rotgrün irisierend. Die Chromatierungslösung besteht im wesentlichen aus in Wasser gelösten sechswertigen Chromaten, Leitsalzen und Mineralsäuren. Die gelbe Farbe rührt von dem signifikanten Anteil (80—220 mg/m²) sechswertigen Chroms her, das neben dem bei der Schichtbildungsreaktion durch Reduktion erzeugten dreiwertigen Chrom, eingebaut wird. Die Anwendung der Chromatierungslösungen erfolgt bei Raumtemperatur. Der Korrosionsschutz von unverletzten Gelbehromatierungen beläuft sich auf 100—200 h im Salzsprühschrank nach DIN 50021 SS bis zum ersten Auftreten von Korrosionsprodukten. Die Mindestforderung für die Verfahrensgruppe C nach DIN 50961 Kapitel 10 Tabelle 3 beträgt 72 h für Trommelware und 96 h für Gestellware.

3 Olivchromatierungen, Gruppe D

Die typische Olivchromatierungsschicht ist bis zu 1,5 µm dick, deckend olivgrūn bis olivbraun. Die Chromatierungslösung besteht im wesentlichen aus in Wasser gelösten sechswertigen Chromaten, Leitsalzen und Mineralsäuren, insbesondere Phosphaten bzw. Phosphorsäure und kann auch Formiate enthalten. In die Schicht werden erhebliche Mengen von Chrom(VI) (300—400 mg/m²) eingelagert. Die Anwendung der Chromatierungslösungen erfolgt bei Raumtemperatur. Der Korrosionsschutz von unverletzten Olivchromatierungen beläuft sich auf 200—400 h im Salzsprühschrank nach DIN 50021 SS bis zum ersten Auftreten von Korrosionsprodukten. Die Mindestforderung für die Verfahrensgruppe D nach DIN 50961 Kapitel 10 Tabelle 3 beträgt 72 h für Trommelware und 120 h für Gestellware.

4 Schwarzchromatierungen, Gruppe F

Die Schwarzchromatierungsschicht ist im Grunde eine Gelb- oder Olivchromatierung, in die kolloidales Silber als Pigment eingelagert ist. Die Chromatierungslösungen haben in etwa die gleiche Zusammensetzung wie Gelboder Olivchromatierungen und enthalten zusätzlich Silberionen. Auf Zinklegierungsschichten wie Zn/Fe, Zn/Ni oder Zn/Co lagert sich bei geeigneter Zusammensetzung der Chromatierungslösung Eisen-, Nickel- oder Cobaltoxid als Schwarzpigment in die Chromatschicht ein, so daß in diesen Fällen Silber nicht erforderlich ist. In die

Chromatschichten werden erhebliche Mengen Chrom(VI) eingebaut, und zwar je nach dem, ob eine Gelb- oder eine Olivchromatierung die Basis darstellt zwischen 80 und 400 mg/m². Die Anwendung der Chromatierungslösungen erfolgt bei Raumtemperatur. Der Korrosionsschutz von unverletzten Schwarzchromatierungen auf Zink beläuft sich auf 50-150 h im Salzsprühschrank nach DIN 50021 SS bis zum ersten Auftreten von Korrosionsprodukten. Die Mindestforderung für die Verfahrensgruppe E nach DIN 50961 Kapitel 10 Tabelle 3 beträgt 24 h für Trommelware und 48 h für Gestellware. Schwarzchromatierungen auf Zinklegierungen liegen erheblich oberhalb der genannten Werte.

6 Grünchromatierungen für Aluminium, Gruppe E

Die Grünchromatierung auf Aluminium (bekannt auch als Alugrün) ist mattgrün und nicht irisierend. Die Chromatierungslösung besteht im wesentlichen aus in Wasser gelösten sechswertigen Chromaten, Leitsalzen und Mineralsauren sowie insbesondere aus Phosphaten und Silicofluoriden. Die sich bildende Chromat-/Phosphatschicht ist, wie Iod/Stärketests zeigen, entgegen der landläufigen Meinung nicht immer 100%ig Chrom(VI)frei. Die Herstellung von Alugrun in Chromatierungslösungen auf der Basis von ausschließlich 15

Chrom(III) ist unbekannt.

Nach dem Stand der Technik lassen sich dicke Chromatschichten mit hohem Korrosionsschutz > 100 h im Salzsprühschrank nach DIN 50021 SS bis zum Auftreten von ersten Korrosionsprodukten nach DIN 50961 (Juni 1987) Kapitel 10, insbesondere Kapitel 10.2. 1.2, ohne Versiegelung und weitere besondere Nachbehandlung (DIN 50961, Kapitel 9) nur durch Behandlung mit gelösten ausgesprochen giftigen Chrom(VI)-Verbindungen 20 herstellen. Dementsprechend enthalten die Chromatschichten mit den genannten Anforderungen an den Korrosionsschutz noch diese ausgesprochen giftigen und karzinogenen Chrom(VI)-Verbindungen, die zudem nicht vollständig in der Schicht immobilisiert sind. Die Chromatierung mit Chrom(VI)-Verbindungen ist hinsichtlich Arbeitsschutz problematisch. Der Gebrauch von verzinkten und mit Chrom(VI)-Verbindungen hergestellten Chromatierungen wie z.B. die weitverbreiteten Gelbchromatierungen z.B. auf Schrauben stellt ein Gefähr- 25 dungspotential der Bevölkerung dar und erhöht das allgemeine Krebsrisiko.

Daher ist es Aufgabe der vorliegenden Erfindung, eine chrom(VI)freie, dicke Chromatschicht mit hohem

Chromanteil auf Zink, Cadmium oder Aluminium zur Verfügung zu stellen.

Die Lösung dieser Aufgabe erfolgt bezüglich einer Schicht durch die Merkmale der Ansprüche 1 und 21, verfahrenstechnisch durch die Merkmale der Ansprüche 4 und 17 und hinsichtlich einer Zusammensetzung, die 30 zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens durch die Merkmale der Ansprüche 7 und 11.

Die Unteransprüche stellen bevorzugte Ausführungsformen der vorliegenden Erfindung dar.

Weitere Vorteile und Merkmale der vorliegenden Erfindung ergeben sich aufgrund der Beschreibung von Ausführungsbeispielen sowie anhand von theoretischen Überlegungen, die einerseits nicht bindend sind und andererseits in Kenntnis der vorliegenden Erfindung von den Erfindern angestellt wurden.

Beispiel 1

Es wurde folgendes Experiment durchgeführt: Kleine Stahlteile wurden elektrolytisch glanzverzinkt (ca. 15 µm) und nach der Verzinkung einzeln getaucht in 40 eine kochende (ca. 100 °C), waßrige Lösung enthaltend:

100 g/l CrCl₃ · 6 H₂O (dreiwertiges Chromsalz) 100 g/l NaNO₃ 15,75 g/l NaF 26,5 g/l Citronensaure - 1 aq

45

60

10

die zuvor mit Natronlauge auf einen pH-Wert von 2,5 eingestellt wurde. Die Tauchzeit betrug 30 s. Die Teile wurden daraushin mit Wasser gespült und im Luststrom getrocknet. Auf den Teilen batte sich eine grünliche stark irisierende Schicht, wie sich später herausstellte, aus Zink/Chromoxid gebildet. Überraschenderweise 50 zeigte sich beim Korrosionstest im Salzsprühschrank nach DIN 50021 SS, daß die ausgebildete Chromatschicht einen Korrosionsschutz bis zum Auftreten von ersten Korrosionsprodukten nach DIN 50961 Kapitel 10, insbe-

sondere Kapitel 10.2.1.2 von sensationellen 1000 h aufwies. Die neue grünliche Chromatschicht hatte eine Schichtdicke von ca. 800 nm und wurde auf chrom(VI)freiem

Wege erzeugt und war nachweislich chrom(VI)frei.

Die Herstellungsmethode nach Beispiel 1 für die neue grünliche chrom(VI)freie Chromatierung ist für konventionelle Anlagen wegen der relativ hohen Temperatur der Prozeßlösung nicht sehr wirtschaftlich. Weitere theoretische Überlegungen zur chrom(VI)freien Chromatierung und weitere Versuche führten schließlich zu wirtschaftlichen Herstellungsbedingungen.

Theoretische Überlegungen zur chrom(VI)freien Chromatierung

Die Chromatierung von Zink geschieht durch die Ausbildung einer sogenannten Konversionsschicht auf der Zinkoberfläche, d. h. die Zinkoberfläche reagiert chemisch mit der Chromatierungslösung und wird in eine Chromatschicht konvertiert. Die Ausbildung von Konversi nsschichten ist ein dynamischer Pr zeß jenseits vom 65 chemischen Gleichgewicht. Zur Beschreibung der zugrundeliegenden Prozesse muß man sich deshalb der chemischen Kinetik bedienen. Mit dem sp ziell aufgestellten kinetischen Modell ließen sich Ansatzpunkte zur Optimierung der vorliegenden Erfindung gewinnen.

Die Konversionsschichtbildung in einer Chromatierungslösung auf der Basis von Chrom(III) läßt sich anhand von zwei Reaktionsgleichungen beschreiben:

I Elementares Zink geht durch Säureangriff in Lösung:

10

15

20

$$Zn + 2H^{+} \xrightarrow{k} Zn^{2+} + H_{2\uparrow}$$

II und fällt zusammen mit Chrom(III) als Zinkchromoxid auf der Zinkoberfläche aus:

$$Zn^{2+}$$
 + $x Cr^{(III)}$ + $y H_2O$ $\stackrel{k_2}{\leftarrow}$ $ZnCr_xO_y$ + $2y H^+$

Das kinetische Modell muß Differentialgleichungen für die Konzentrationsverläufe von Zn^+ , H^+ , Cr^{III} und für das Dickenwachstum der ZnCrO-Schicht umfassen. In den Reaktionsgeschwindigkeitsansätzen wurde durch Einfügung des Terms $1/(1+p_1\cdot m\ ZnCrO)^2$ berücksichtigt, daß Reaktion I durch die aufwachsende Passivschicht zunehmend gebremst wird. p_1 ist ein Maß für die Dichtigkeit der Schicht.

$$\frac{dc}{Zn^{2+}} = k_1 \cdot c_{H^{+}} / (1 + p_1 \cdot m_{ZnCrO})^2 \qquad \text{Reaktion I}$$

$$- k_2 \cdot c_{Zn^{2+}} \cdot c_{Cr}(II) + k_3 \cdot c_{H^{+}} \cdot \tanh(p_2 \cdot m_{ZnCrO}) \qquad \text{Reaktion II}$$

$$+ k_T \cdot (c_{0,Zn^{2+}} - c_{Zn^{2+}}) \qquad \text{Stofftransport}$$

$$\frac{dc}{dt} = -2k_{1} \cdot c_{H^{+}} / (1 + p_{1} \cdot m_{ZnCrO})^{2}$$
Reaktion I

$$+ 2yk_{2} \cdot c_{Zn^{2+}} \cdot c_{Cr(II)} - 2yk_{3} \cdot c_{H^{+}} \cdot tanh(p_{2} \cdot m_{ZnCrO}) \text{ Reaktion II}$$
+ $k_{T} \cdot (c_{0H^{+}} - c_{H^{+}})$ Stofftransport

$$\frac{\frac{dc}{Cr(ll)}}{dt} = -xk_2 \cdot c_{Zn^{2+}} \cdot c_{Cr(ll)} + xk_3 \cdot c_{H^+} \cdot tanh(p_2 \cdot m_{ZnCrO})$$
Reaktion II
$$+ k_T \cdot (c_{0,Cr(ll)} - c_{Cr(ll)})$$
 Stofftransport

$$\frac{dm_{ZnCrO}}{dt} = k_2 \cdot c_{Zn^{2+}} \cdot c_{Cr}(II) - k_3 \cdot c_{H^+} \cdot \tanh(p_2 \cdot m_{ZnCrO})$$
 Reaktion II

Der Term tanh (p. mz₀Cr₀) steht für die zwingende Voraussetzung der Rückreaktion II, nämlich das Vorhandensein von ZnCrO. Die tanh-Funktion sorgt für einen gleitenden Übergang von 0 auf 1, der sich mit p₂ einstellen läßt. Das Differentialgleichungssystem wurde mittels Computer numerisch gelöst. Als Ergebnis wurden der Schichtdickenverlauf und die Konzentrati nsverläufe über die Zeit erhalten. Als Anfangswerte zur Zeit t₀ = 0 dienten:

$$c_{0,Z_{0}^{2+}}=0$$

55

60

4

 $c_{0,H+} = 10^{-2} \, \text{mol/l} \, (pH \, 2)$ $c_{0,Cr(m)} = 0.5 \, \text{mol/l}$ $m_0 Z_n C_r O = 0$

In Bild 1 sind die Schichtdickenverläufe für verschiedene Werte der Geschwindigkeitskonstanten ki dargestellt. Für einen guten Korrosionsschutz sollte die Passivschicht so dick und gleichzeitig so kompakt wie möglich sein.

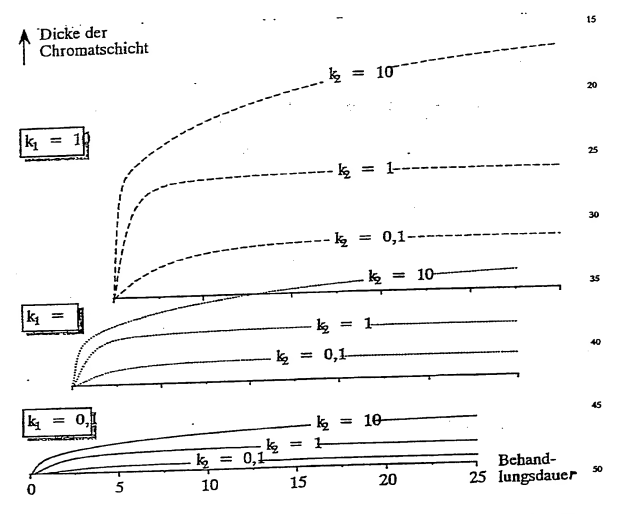
Bild 1

10

60

65

Computersimulation des kinetischen Modells zur Chromatierung von Zink für verschiedene Geschwindigkeitskonstanten



Je schneller die anfängliche Zinkauflösung (Geschwindigkeitskonstante k1) und je schneller das gelöste Zink mit dem Chrom(III) ausfallt (Geschwindigkeitskonstante k2), umso dicker wird die Chromatschicht. Das Schicht- 55 wachstum wird stark begünstigt, wenn bereits gelöstes Zink im Bad vorliegt, das ergaben Simulationen mit co.Zn2+ > 0. Ein niedriger pH-Wert begünstigt die Zinkauflösung, sorgt aber auch für eine verstärkte Rücklösung der Schicht

Optimierung der Erfindung der grünlichen chrom(VI)freien Zinkchromatierung

Aus dem Modell lassen sich im Grunde zwei Forderungen für die Herstellung einer möglichst dicken Chromatschicht aufstellen. Die Reaktion I und die Hinreaktion II müssen s schnell wie möglich ablaufen, die Rückreaktion II muß langsam bleiben. Hierfür ergeben sich folgende Ansatzpunkte:

Reaktion I

a pH-Optimierung

b Vermeidung von Inhibitoreinschleppung aus dem Zinkbad

c Zugabe von Oxidationsmitteln zur Beschleunigung der Zinkauflösung d Beschleunigung der Zinkauflösung durch Bildung von galvanischen Elementen

Hinreaktion II

e Die Geschwindigkeitskonstante k₂ sollte so groß wie möglich sein. Chrom(III)-Komplexe haben allgemein eine langsame Kinetik. Durch Einsatz geeigneter Liganden sollte sich die Reaktionsgeschwindigkeit beschleunigen lassen.

f Bei Verwendung weitere Übergangsmetallkationen in der Chromatierungslösung ergeben sich i.a. auch höhere Geschwindigkeitskonstanten als für Cr(III). Ferner können diese Übergangsmetallkationen als Katalysatoren

beim Ligandenaustausch am Chrom(III) wirken.

Rückreaktion II

25

30

40

55

g Einbau von schwer rücklösbaren Hydroxiden, z. B. Nickel-, Cobalt- und/oder Kupferhydroxid.

Es wurden Reihenversuche durchgeführt. Die Ansatzpunkte a und b sind dem Fachmann bekannt. Die Beschleunigung der Zinkauflösung über die Punkte c und d führte zwar auch zu dicken, allerdings gelblichen Überzügen mit einem Chrom/Zink-Verhältnis von 1:4 bis 1:3, die nur einen geringen Korrosionsschutz aufwiesen. Es zeigte sich, daß gute Korrosionsschutzwerte erst bei Chrom/Zink-Verhältnissen oberhalb von 1:2 erreichbar sind.

Ein höheres Chrom/Zink-Verhältnis bei gleichzeitig dickeren Chromatschichten erhält man bei Erhöhung der Geschwindigkeitskonstante k2 (Ansatzpunkt e) bzw. Beschleunigung der Hinreaktion II. Nachdem die Erfinder der vorliegenden Anmeldung erkannt hatten, daß heiße Chrom(III)-Lösungen zu überraschenden Passivschichten führen, gibt es im Zusammenhang mit den theoretischen Überlegungen der Erfinder folgende Möglichkeiten:

- Erhöhung der Temperatur der Chromatierungslösung und/oder der Teileoberfläche

- Erhöhung der Chrom(III)-Konzentration in der Prozeßlösung

- Beschleunigung der Ligandenaustauschkinetik am Chrom(III). Hierzu muß man wissen, daß Chrom(III) in wäßrigen Lösungen im wesentlichen in Form von hexagonalen Komplexen vorliegt die im allgemeinen eine hohe kinetische Stabilität aufweisen und ferner, daß der Ligandenaustausch der geschwindigkeitsbestimmende Schritt in Hinreaktion II ist. Durch Auswahl geeigneter Komplexliganden, mit denen das Chrom(III) kinetisch weniger stabile Komplexe bildet, wird demnach k2 erhöht.
- Zusatz von Elementen in die Chromatierungslösung, die auf den Ligandenaustausch katalytisch wirken.

In Reihenversuchen erwiesen sich Chelatliganden (wie Di- und Tricarbonsäuren sowie Hydroxydi- und Hydroxytricarbonsäuren) als solche, die kinetisch weiniger stabile Komplexe mit Chrom(III) bildeten. Wohingegen die Fluoridkomplexe kinetisch sehr stabil sind. Bei Verwendung nur solcher Chelatliganden zur Komplexierung des Chrom(III) und Verzicht auf Fluorid in der Passivierungslösung wurden ausgezeichnete Resultate auch bei einer Behandlungstemperatur von nur 60°C erzielt, wie die Beispiele 2 und 3 zeigen.

Beispiel 2

Elektrolytisch glanzverzinkte (15 μm) Stahlteile wurden in eine wäßrige Chromatierungslösung enthaltend:

50 g/l CrCl₃ · 6 H₂O (dreiwertiges Chromsalz) 100 g/l NaNO₃ 31.2 g/l Malonsäure

getaucht, die zuvor mit Natronlauge auf einen pH-Wert von 2,0 eingestellt wurde. Die Tauchzeit betrug 60 s. Nach Spülung und Trocknung ergab sich im Salzsprühschrank nach DIN 50021 SS ein Korrosionsschutz von 250 h bis Erstangriff nach DIN 50961.

Malonsäure ist ein Ligand, der eine am Chrom(III) eine schnellere Ligandenaustauschkinetik ermöglicht als das Fluorid aus Beispiel 1. Ein guter Korrosionsschutz, der die Mindestanforderung von DIN 50961 für die Verfahrensgruppe C (Gelbchromatierung) bei weitem übertrifft, läßt sich somit schon bei 60°C erreichen.

Beispiel 3

Elektrolytisch glanzverzinkte (15 μm) Stahlteile wurden in eine wäßrige Chromatierungslösung bestehend

- 50 g/l CrCl₃ 6 H₂O (dreiwertiges Chromsalz) 3 g/l Co(NO₃)₂ ·100 g/l NaNO₃ 31,2 g/l Malonsäure
- getaucht, die zuvor mit Natronlauge auf einen pH-Wert von 2,0 eingestellt wurde. Die Tauchzeit betrug 60 s. Nach Spülung und Trocknung ergab sich im Salzsprühschrank nach DIN 50021 SS ein Korrosionsschutz von 350 h bis Erstangriff nach DIN 50961.

Cobalt ist ein Element, daß nach der Modellvorstellung den Ligandenaustausch katalysieren und ferner durch

Einbau von kinetisch stabilen Oxiden in die Chromatschicht die Rückreaktion II reduzieren könnte, so daß die Chromatschicht insgesamt dicker werden sollte. Auch in diesem Punkt wird die für die vorliegende Erfindung aufgestellte Modellvorstellung durch die Praxis gestützt. Der Korrosionsschutz ließ sich allein durch Zusatz von Cobalt in die Chromatierungslösung nochmals im Vergleich zu Beispiel 3 deutlich steigern.

Neue grünliche Chromatierungsschichten auf Zink wurden analog zu Beispiel 2 bei 40, 60, 80 und 100°C hergestellt. Die Schichtdicken der jeweiligen Chromatschichten wurden mittels Rutherford-Rückstreu-Experimenten (RBS = Rutherford-Backscattering) ermittelt. In der Tabelle aufgeführt sind zusätzlich die korrespondierenden Korrosionsschutzwerte in Stunden Salzsprühschrank nach DIN 50021 SS bis Erstangriff nach DIN 50961 Kapitel 10.

J/°C	d/nm	KorrSchutz/h	
40	100	50-60	15
60	260	220-270 350-450	
80 100	400 800	800-1200	20

10

45

Je nach dem verwendeten Komplexliganden, in Beispiel 2 und 3 Malonat, lassen sich zum Teil noch erheblich höhere Schichtdicken und Korrosionsschutzwerte erzielen. Mit Komplexliganden, bei denen die komplexierende funktionelle Gruppe Stickstoff, Phosphor oder Schwefel enthält (-NR2, -PR2, wobei R unabhängig voneinander ein organischer, insbesondere aliphatischer Rest und/oder H ist, und/oder - SR, wobei R ein organischer, insbesondere aliphatischer Rest oder H, ist), ist es möglich, die aufgezeigten Schichteigenschaften in Grenzen auch bei Raumtemperatur zu erzeugen.

Weitere vorteilhafte Liganden ergeben sich aus der Aufzählung gemäß Anspruch 6 und 8.

Die neue grünliche chrom(VI)freie Chromatschicht ist demnach je nach Herstellungstemperatur zwischen 100 30 und 1000 nm dick, schwach grün in der Eigenfarbe und rotgrün irisierend. Die Chromatierungslösung besteht aus dreiwertigen Chromaten, ferner aus Leitsalzen und Mineralsäuren. Die Anwendung der Chromatierungslösungen erfolgt in der Regel bei Temperaturen oberhalb 40°C. Der Korrosionsschutz von unverletzten grünlichen chrom(VI)freien Chromatierungen beläuft sich je nach Herstellungstemperatur auf 100-1200 h im Salzsprühschrank nach DIN 50021 SS bis zum ersten Auftreten von Korrosionsprodukten. Damit erfüllt die neue Chromatierung die Mindestforderungen an den Korrosionsschutz für die Verfahrensgruppen C und D nach DIN 50961 (Kapitel 10, Tabelle 3) und zwar ohne Chrom(VI) weder bei der Herstellung noch im Produkt.

Beispiel 4

In Aluminiumbeize vorbehandelte Aluminiumteile wurden in eine wäßrige Chromatierungslösung enthaltend:

50 g/l CrCl3 · 6 H2O (dreiwertiges Chromsalz) 3 g/1 Co(NO₃)₂ 100 g/l NaNO₃ 31,2 g/l Maionsaure

getaucht, die zuvor mit Natronlauge auf einen pH-Wert von 2,0 eingestellt wurde. Die Tauchzeit betrug 60 s. Nach Spülung und Trocknung ergab sich im Salzsprühschrank nach DIN 50021 SS ein Korrosionsschutz von 350 h bis Erstangriff nach DIN 50961.

Die Passivschicht war grau.

Patentansprüche

- 1. Chrom(VI)freie Chromatschicht für Zink- Cadmium- oder Aluminiumoberflächen, dadurch gekennzeich- 55 net, daß
- sie im Salzsprühtest nach DIN 50021 SS bis Erstangriff nach DIN 50961 Kapitel 10 einen Korrosionsschutz von mindestens 100 Stunden aufweist; und daß

- sie im wesentlichen chrom(VI)frei erhältlich ist. 2. Chromatschicht nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie für Zink eine grünliche, rot-grün 60 irisierende Farbe aufweist.
- 3. Chromatschicht nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß ihre Schichtdicke > 100 nm ist. 4. Verfahren zum Herstellen von chrom(VI)freien Chromatschichten wenigstens mit dem Korrosionsschutz
- von herkömmlichen chrom(VI)-haltigen Gelbchromatierungen, wobei man eine Zink-, Cadmium- oder Aluminiumoberfläche mit einer Lösung aus wenigstens einem 65 Chrom(III)-Komplex sowie wenigstens einem Salz behandelt; dadurch gekennzeichnet, daß man die Konzentration des Chrom(III)-Komplexes im Vergleich zu einer herkömmlichen dreiwertigen

Blauchromatierung erhöht; und/oder

A₁ 196 15 664 DE

man einen Chrom(III)-Komplex mit einer Ligandenaustauschkinetik einsetzt, die schneller als die Fluoridaustauschkinetik in Chrom(III)-Fluorokomplexen ist.

5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß man bei erhöhter Temperatur, insbesondere 20 bis 100°C, vorzugsweise 20 bis 80°C, bevorzugt 30 bis 60°C, besonders bevorzugt 40 bis 60°C, behandelt. 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Liganden des

Chrom(III)-K mplexes ausgewählt werden aus der Gruppe bestehend aus: Chelatliganden, wie Dicarbonsäuren, Tricarbonsäuren, Hydroxycarbonsäuren, insbesonder Oxal-, Malon-, Bernstein-, Glutar-, Adipin-, Pimelin-, Kork-, Azelain-, Sebazinsäure; und

ferner, Maleinsäure, Phthalsäure, Terephthalsäure, Weinsäure, Citronensäure, Äpfelsäure, Ascorbinsäure;

10

5

15

20

35

40

45

55

60

65

weiteren Chelatliganden wie Acetylaceton, Harnstoff, Harnstoffderivate, und weiteren Komplexliganden, bei denen die komplexierende funktionelle Gruppe Stickstoff, Phosphor oder Schwefel enthält (-NR2, -PR2, wobei R unabhängig voneinander ein organischer, insbesondere aliphatischer Rest und/oder H ist, und/oder -SR, wobei R ein organischer, insbesondere aliphatischer Rest oder H, ist); Phosphinaten und Phosphinatderivaten; sowie

deren geeignete Mischungen, sowohl untereinander als auch in gemischten Komplexen mit anorganischen

Anionen und H2O.

7. Konzentrat zur Herstellung einer Passivierungslösung von unedlen Metalloberflächen, insbesondere Zink-, Cadmium- oder Aluminiumoberflächen, wobei es als passivierende Komponente im wesentlichen Chrom(III) enthält, dadurch gekennzeichnet, daß

das Chrom(III) in Form wenigstens eines Komplexes mit einer Ligandenaustauschkinetik vorliegt, die schneller als die Fluoridaustauschkinetik in Chrom(III)-Fluorokomplexen ist. 8. Konzentrat nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß der Chrom(III)-Komplex ausgewählt wird aus

Komplexen mit Chrom (III) und wenigstens einem Liganden aus der Gruppe bestehend aus:

Chelatliganden, wie Dicarbonsäuren, Tricarbonsäuren, Hydroxycarbonsäuren, insbesondere Oxal-, Malon-, 25 Bernstein-, Glutar-, Adipin-, Pimelin-, Kork-, Azelain-, Sebazinsāure; und ferner, Maleinsäure, Phthalsäure, Terephthalsäure, Weinsäure, Citronensäure, Apfelsäure, Ascorbinsäure;

weiteren Chelatliganden wie Acetylaceton, Harnstoff, Harnstoffderivate, und

weiteren Komplexliganden, bei denen die komplexierende funktionelle Gruppe Stickstoff, Phosphor oder 30 Schwefel enthält (-NR2, -PR2 wobei R unabhängig voneinander ein organischer, insbesondere aliphatischer Rest und/oder H ist, und/oder -SR, wobei R ein organischer, insbesondere aliphatischer Rest oder H, ist); Phosphinaten und Phosphinatderivaten; sowie

deren geeignete Mischungen, sowohl untereinander als auch in gemischten Komplexen mit anorganischen

Anionen und H₂O.

9. Konzentrat nach einem der Ansprüche 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Konzentrat in fester oder flüssiger Form vorliegt. 10. Konzentrat nach einem der Ansprüche 7 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß es weitere Zusätze enthält,

die ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus: Versiegelungen, Dewatering-Fluids; und

zusätzlichen Metallverbindungen, insbesondere 2- bis 6-wertigen Metallverbindungen, wie Verbindungen

aus Al, Co, Ni, Fe, Ga, In, Lanthaniden, Zr; Sc, Ti, V, Cr, Mn, Cu, Zn, Y, Nb, Mo, Hf, Ta, W und Anionen, insbesondere Halogenidionen, insbesondere Chloridionen; Sulfationen, Nitrationen; phosphorhaltige Ionen, insbesondere Phosphationen, Diphosphationen, lineare und/oder cyclische Oligophosphationen, lineare und/oder cyclische Polyphosphationen, Hydrogenphosphationen; Carbonsaureanionen; und siliziumhaltige Anionen, insbesondere Silikatanionen; und

Polymeren, Korrosionsinhibitoren; Kieselsäuren, insbesondere kolloidalen oder dispergierten Kieselsäuren; Tensiden; Diolen, Triolen, Polyolen; organischen Säuren, insbesondere Monocarbonsäuren; Aminen; Kunststoffdispersionen; Farbstoffen; Aminosäuren, insbesondere Glycin; Siccativen, insbesondere Cobalt-

siccativen; Dispergierhilfsstoffen; sowie

Mischungen aus diesen. 50

11. Passivierungsbad zum Passivieren von Metalloberflächen, insbesondere Zink-, Cadmium-, oder Aluminiumoberflächen, dadurch gekennzeichnet, daß es als passivierende Komponente im wesentlichen Chrom(III) enthalt, wobei Chrom(III) in einer Konzentration von ca. 5 bis 100 g/l vorliegt.

12. Passivierungsbad nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß Chrom(III) in einer Konzentration von ca. 5 g/l bis 80 g/l, insbesondere von ca. 5 g/l bis 60 g/l, besonders bevorzugt von ca. 10 g/l bis 30 g/l, vorzugsweise ca. 20 g/l, vorliegt.

13. Passivierungsbad nach Anspruch 11 oder 12, dadurch gekennzeichnet, daß es einen pH-Wert zwischen ca. 1,5 und 3 aufweist.

14. Passivierungsbad nach einem der Ansprüche 11 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß es ca. 20 g/l Chrom(III) enthalt und einen pH-Wert von ca. 2 bis 2,5 aufweist.

15. Passivierungsbad nach einem der Ansprüche 11 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß es weitere Zusätze enthält, die ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Versiegelungen, Dewatering-Fluids; und zusätzlichen Metallverbindungen, insbesondere 2- bis 6-wertigen Metallverbindungen, wie Verbindungen aus Al, Co, Ni, Fe, Ga, In, Lanthaniden, Zr; Sc, Ti, V, Cr, Mn, Cu, Zn, Y, Nb, Mo, Hf, Ta, W; und

Anionen, insbesondere Halogenidionen, insbesondere Chloridionen; Sulfationen, Nitrationen; phosphorhaltige Ionen, insbesondere Phosphationen, Diphosphationen, lineare und/oder cyclische Oligophosphationen, lineare und/oder cyclische Polyphosphationen, Hydrogenphosphationen; Carbonsäureanionen; und silizi-

umhaltige Anionen, insbesondere Silikatanionen; und

Polymeren, Korrosionsinhibitoren; Kieselsäuren, insbesondere kolloidalen oder dispergierten Kieselsäuren; Tensiden; Diolen, Triolen, Polyolen; organischen Säuren, insbesondere Monocarbonsäuren; Aminen; Kunststoffdispersionen; Farbstoffen; Aminosäuren, insbesondere Glycin; Siccativen, insbesondere Cobalt-siccativen; Dispergierhilfsstoffen; sowie Mischungen aus diesen. 16. Passivierungsbad nach einem der Ansprüche 11 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Badtemperatur von ca. 20 bis 100°C, vorzugsweise 20 bis 80°C, bevorzugt 30 bis 60°C, besonders bevorzugt 40 bis	5
60°C aufweist. 17. Verfahren zur Passivierung von Metalloberflächen, insbesondere von Zink-, Cadmium- oder Aluminium- oberflächen, dadurch gekennzeichnet, daß man die zu behandelnden Gegenstände in ein Passivierungsbad gemäß einem der Ansprüche 11 bis 16 eintaucht. gemäß einem der Ansprüche 17. dedurch gekennzeichnet, daß die Eintauchdauer zwischen ca. 15 und 200	10
18. Verfahren nach Ansprüch 17, daduich gekenntzeichnet, das es e.a. 30 Sekunden beträgt. Sekunden, insbesondere zwischen ca. 15 und 100 Sekunden, vorzugsweise ca. 30 Sekunden beträgt. 19. Verfahren nach einem der Ansprüche 17 oder 18, dadurch gekennzeichnet, daß es ein warm arbeitendes Chromatierungsverfahren mit Spülwasserrückführung über wenigstens 2 kaskadierte Spülstufen, ist. 20. Verfahren nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, daß in einer der Spülstufen eine Blauchromatie-	15
rung erfolgt. 21. Passivschicht, erhältlich nach einem Verfahren gemäß wenigstens einem der Ansprüche 17 bis 20. 22. Passivschicht nach Ansprüch 21, dadurch gekennzeichnet, daß sie einem Gegenstand einen solchen Korrosionsschutz verleiht, daß er im Salzsprühtest nach DIN 50021 SS, bis Erstangriff nach DIN 50961 Kapitel 10, einen Korrosionsschutz von mindestens 100 Stunden aufweist. 23. Passivschicht nach Ansprüch 21 oder 22, dadurch gekennzeichnet, daß sie für Zink eine grünliche,	20
rot-grün irisierende Farbe aufweist, 24. Passivschicht nach einem der Ansprüche 21 bis 23, dadurch gekennzeichnet, daß ihre Schichtdicke > 100 nm ist.	25
	30
	35
	40
	45
	50
	55